# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-17564

(43)公開日 平成10年(1998)1月20日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別配号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所
C 0 7 D 333/38			C 0 7	D 33	3/38			
A61K 31/55	AAB		A 6 1	K 3	1/55		AAB	
	AAM						AAM	
	AAN				•		AAN	
C 0 7 D 409/06	2 1 1		C 0 7	D 40	9/06		211	
		審査請求	未謝求	前求功	頃の数2	OL	(全 13 頁)	最終頁に続く
· (21)出願番号	特願平8-172078		(71) 出	人類	000006	677		
					山之内	製薬株	式会社	
(22)出顧日	平成8年(1996)7月2日				東京都	中央区	日本橋本町2	丁目3番11号
			(72)発	明者	木村	武徳		
					茨城県	つくば	市梅園 2 -11	−3 SKYN
					イツ70	1号		
			(72)発	明者	村上	-		
					茨城県	つくば	市二の宮3-	13-1 ルーミ
					一二の	宫422年	<del>}</del>	
	,		(72)発	明者	大森	淳弥		
					茨城県	つくば	市松代3-23	-1-207
			(74)代	<b>浬人</b>	弁理士	長井	省三 (外	1名)
								最終頁に続く

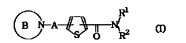
### (54) 【発明の名称】 新規チオフェン誘導体

## (57)【要約】

【課題】 抗PCP作用を有する新規チオフェン誘導体及びそれを有効成分とする医薬の提供。

【解決手段】下記一般式(I)で示される抗PCP作用を有し、精神病薬として有用なチオフェン誘導体又はその塩。

## 【化1】



(式中の記号は、以下の意味を示す。

B環:4乃至10員含窒素シクロアルキル環

A:結合又は低級アルキレン基

$$R^{1}: \overrightarrow{x}, \frac{R^{8}}{C} \xrightarrow{R^{4}} x^{1} - R^{5}$$

$$R^{2}: \overrightarrow{x}, \frac{R^{6}}{C} \xrightarrow{R^{7}} x^{2} - R^{8}$$

n及びm:同一又は異なって0又は1乃至6の整数

X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup>及びX<sup>3</sup>: 同一又は異なって結合。式 一〇一,一S—, —NR<sup>10</sup>—,

Y: 窒素原子又は式 CH- で示される基

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式 (I)で示されるチオフェン誘導 体又はその塩。

【化1】

\*B環:4乃至10員含窒素シクロアルキル環

A:結合又は低級アルキレン基

$$R^{1}: \cancel{Z} \xrightarrow{\left(\begin{matrix} R^{3} \\ C \end{matrix}\right)} X^{1} - R^{5}$$

$$R^{2}: \cancel{Z} \xrightarrow{\left(\begin{matrix} R^{6} \\ C \end{matrix}\right)} X^{2} - R^{8}$$

(式中の記号は、以下の意味を示す。

但しR¹とR³は窒素原子と一体となって式 一Ŋ D

も良い。 R3, R4, R6及びR7: 同一又は異なって水素原子又は ※くはアラルキル基

n及びm:同一又は異なって0又は1乃至6の整数 置換基をそれぞれ有していても良い低級アルキル基若し※ X1, X3及びX3: 同一又は異なって結合, 式 一〇一, 一S一, --NR10-,

R5, R8及びR9:同一又は異なって水素原子又は置換 基をそれぞれ有していても良い低級アルキル基、シクロ アルキル基、アラルキル基、アリール基若しくは窒素原 子を1又は2個含む5又は6員ヘテロアリール基 D環:カルボニル基を有していても良く窒素原子を1又 は2個含む5乃至7員シクロアルキル環

R10、R11及びR12:同一又は異なって水素原子、低級 アルキル基又はR3若しくはR6と一体となって5乃至8 員環を形成しても良い。)

【請求項2】 請求項1記載の化合物又は製薬学的に許 容されるその塩を有効成分とする医薬。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、抗PCP (フェン サイクリジン) 作用を有する新規チオフェン誘導体に関 する。

[0002]

【従来の技術】PCPは、陰性症状を含む精神分裂病の 諸症状に酷似した精神症状を誘発することが知られてい &[Am. J. Psychiat., 135, 1081 (1987)]。一方、PCPを動物に投与すると種々 の異常行動が誘発される。このことから動物のPCP誘 40 発異常行動を特異的に抑制する (抗PCP作用)薬物 は、人間における精神分裂病の治療薬として有用である と考えられる。またPCPがNMDA受容体阻害作用を 有することから、これら抗PCP作用を有する薬物は、 NMD A受容体の機能低下に起因すると考えられる疾 患, すなわち老年痴呆における記憶·認知障害やせん妄 などの問題行動の治療薬としても有用であると考えられ る。従来、精神分裂病の治療薬としては主としてドパミ ン受容体の遮断薬が用いられてきた。しかしながら、こ れらドパミン遮断薬は陰性症状に対して効果が少ないば★50 B環:4乃至10員含窒素シクロアルキル環

★かりでなく、錐体外路症状などの副作用を発現するとい う問題がある[T. I. P. S., 13, 116 (19 92)]。これに対して、特異的な抗PCP薬は、ドパ 20 ミン遮断薬が奏功しない精神分裂病の陰性症状をも改善 し、一方でドパミン遮断薬のような副作用を有さないと いう点で優れている。先に本発明者等は、含窒素シクロ アルキル低級アルキル基を有する新規なチオフェン誘導 体に抗PCP作用を有することを見い出し、WO94/ 225450及びWO95/29910で報告してい る。一方、含窒素シクロアルキル低級アルキル基を有す るチオフェン誘導体としては、2-アミノ-4-(5-ピペリジノメチルー2ーチエニル) チアゾール (特開昭 62-192379) が知られているが、抗PCP作用 30 については何ら開示されていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、抗P CP (フェンサイクリジン) 作用を有する新規チオフェ ン誘導体又はその塩を提供することである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、優れた特 異的な抗PCP作用を有する化合物を鋭意研究した結 果、従来の化合物とは化学構造を全く異にする含窒素シ クロアルキル基及びカルバモイル基を有するチオフェン 誘導体又はその塩を創製し本発明を完成した。即ち、本 発明は一般式(I)で示されるチオフェン誘導体又はそ の塩、及び化合物(I)又は製薬学的に許容されるその 塩を有効成分とする医薬組成物に関する。

[0005]

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
 & R^1 \\
\hline
 & R^2
\end{array}$$

(式中の記号は,以下の意味を示す。

\* \*
$$R^{1}: \cancel{\mathbb{R}} \xrightarrow{\stackrel{P}{(c)}} x^{1} - R^{5}$$

$$R^{2}: \cancel{\mathbb{R}} \xrightarrow{\stackrel{P}{(c)}} x^{2} - R^{8}$$

R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>6</sup>及びR<sup>7</sup>:同一又は異なって水素原子又は 10%くはアラルキル基

n及びm:同一又は異なって0又は1乃至6の整数 置換基をそれぞれ有していても良い低級アルキル基若し※ X1, X2及びX3: 同一又は異なって結合, 式 一〇一, 一S一, 一NR10-,

R5, R8及びR9: 同一又は異なって水素原子又は置換 基をそれぞれ有していても良い低級アルキル基、シクロ アルキル基、アラルキル基、アリール基若しくは窒素原 子を1又は2個含む5又は6員ヘテロアリール基 D環:カルボニル基を有していても良く窒素原子を1又 は2個含む5乃至7員シクロアルキル環

Y:窒素原子又は式 CH- で示される基

R10, R11及びR12:同一又は異なって水素原子, 低級 アルキル基又はR3若しくはR6と一体となって5乃至8 員環を形成しても良い。)

[0006]

【発明の実施の形態】以下、本発明化合物(I)につい て詳細に説明する。本明細書の一般式の定義において、 特に断わらない限り「低級」なる用語は炭素数が1万至 6個の直鎖又は分岐状の炭素鎖を意味する。「低級アル 30 キル基」としては、具体的に例えばメチル基、エチル 基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチ ル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチ ル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert‐ペ ンチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、 1,2-ジメチルプロピル基,へキシル基又はイソヘキ シル基等が挙げられ、好ましくは炭素数が1乃至4個の 直鎖又は分岐状のアルキル基である。「低級アルキレン 基」とは炭素数が1乃至6個の直鎖又は分枝状のアルキ チリデン基、プロピリデン基、イソプロピリデン基、プ ロピレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、1、 1-ジメチルエチレン基、1、2-ジメチルエチレン 基、エチルエチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチ レン基等が挙げられ、好ましくは炭素数が1乃至3個の 直鎖状のアルキレン基である。

【0007】「4乃至10員含窒素シクロアルキル環」 としては、具体的に例えばアゼチジン、ピロリジン、ピ ペリジン、ヘキサヒドロアゼピン、オクタヒドロアゾシ

★等が挙げられ、好ましくはヘキサヒドロアゼピンであ る。「カルボニル基を有していても良く窒素原子を1又 は2個含む5乃至7員シクロアルキル」としては、具体 的に例えばピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、ピペ ラジンジオン、ヘキサヒドロアゼピン、2-ピロリジノ 20 ン、2-ピペリジノン、 $\epsilon-$ カプロラクタム又は7-へ プタンラクタム等が挙げられ、好ましくは2-ピペリジ ノンである。「R3若しくはR6と一体になって環を形成 しても良い」とは5乃至8員ラクタム環若しくは環状イ ミドを意味し、具体的に例えば2-ピロリジノン、2-ピペリジノン、2、6 -ピペリジンジオン、 $\epsilon$  -カプロ ラクタム又は7ーヘプタンラクタム等が挙げられ、好ま しくはε-カプロラクタムである。

【0008】「シクロアルキル基」とは環原子3乃至8 個の単環系炭化水素環基であり具体的に例えば、シクロ プロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シク ロヘキシル基、シクロヘプチル基又はシクロオクチル基 等が挙げられ、好ましくはシクロヘキシル基である。 「アラルキル基」としては前記「低級アルキル基」の任 意の水素原子がフェニル基やナフチル基などで置換され た基であり、具体的に例えばベンジル基、フェネチル 基、フェニルプロピル基、メチルフェニルエチル基、フ ェニルブチル基、メチルフェニルプロピル基、エチルフ ェニルエチル基、ジメチルフェニルエチル基、フェニル ペンチル基、メチルフェニルブチル基、フェニルヘキシ レン基であり、具体的にはメチレン基、エチレン基、エ 40 ル基、メチルフェニルペンチル基、ナフチルメチル基、 ナフチルエチル基、ナフチルプロピル基、ナフチルブチ ル基、ナフチルペンチル基又はナフチルヘキシル基等が 挙げられ、好ましくはベンジル基である。「アリール 基」とは、炭素環アリールを意味し、具体的に例えばフ ェニル基,トリル基,キシリル基,ビフェニル基,ナフ チル基、アントリル基又はフェナントリル基等が挙げら れ、好ましくはフェニル基である。「ヘテロアリール 基」とは窒素原子を1乃至2含む5乃至6員へテロ芳香 環であり、具体的に例えばピロール、イミダゾール、ピ ン、オクタヒドロアゾニン又はデカヒドロキシアゼシン★50 リジン、ピリダジン、ピリミジン又はピラジン等が挙げ

られ、好ましくはピリジン又はピリミジンである。 【0009】「置換基をそれぞれ有していても良い低級 アルキル基若しくはアラルキル基」及び「置換基をそれ ぞれ有していても良い低級アルキル基、シクロアルキル 基、アラルキル基、アリール基若しくはヘテロアリール 基」の「置換基」としては、水酸基、低級アルコキシ 基、アミノ基、モノ若しくはジ低級アルキルアミノ基、 低級アルカノイルアミノ基、カルボキシル基、低級アル コキシカルボニル基、シアノ基、ハロゲン原子又はニト 口基等が挙げられる。「低級アルコキシ基」とは、炭素 数が1乃至6個の直鎖又は分岐状のアルコキシ基であ り、具体的に例えば、メトキシ基、エトキシ基、プロポ キシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ 基、secーブトキシ基、tertーブトキシ基、ペン チルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチルオ キシ基, tert-ペンチルオキシ基等が挙げられ, 好 ましくはメトキシ基である。「モノ若しくはジ低級アル キルアミノ基」とは、低級アルキル基を1乃至2個有す るアミノ基であり、具体的に例えば、メチルアミノ基、 エチルアミノ基, プロピルアミノ基, イソプロピルアミ 20 ノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピ ルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基等が挙げられる。 「低級アルカノイルアミノ基」とは低級アルカノイル基 を有するアミノ基であり、具体的に例えばホルミルアミ ノ基、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ブチ リルアミノ基、イソブチリルアミノ基等が挙げられ、好 ましくはアセチルアミノ基である。「低級アルコキシカ ルボニル基」とは、炭素数が1乃至6個の直鎖又は分岐 状のアルコキシカルボニル基であり、具体的に例えば、 メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロボ 30 製造法を例示する。 キシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブト キシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、sec ープトキシカルボニル基, tert-ブトキシカルボニ\*

\*ル基, ペンチルオキシカルボニル基, イソペンチルオキ シカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、も ert-ペンチルオキシカルボニル基等が挙げられる。 【0010】「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素 原子、臭素原子又はヨウ素原子を意味し、好ましくはフ ッ素原子である。本発明化合物は酸又は塩基と塩を形成 する場合もある。かかる酸との塩としては、塩酸、臭化 水素酸、硫酸、硝酸又はリン酸等の鉱酸やギ酸、酢酸、 プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、フマー ル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石 酸、炭酸、ピクリン酸、メタンスルホン酸、エタンスル ホン酸又はグルタミン酸等の有機酸との酸付加塩を挙げ ることができる。また塩基との塩としては例えばリチウ ム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム 又はアルミニウム等の無機塩基と、メチルアミン、エチ ルアミン、エタノールアミン等の有機塩基との付加塩 や、リジン又はオルニチン等の塩基性アミノ酸との塩や アンモニウム塩が挙げられる。

【0011】また、本発明化合物は、不斉炭素原子を含 有する場合もあるので、これに基づく光学異性体が存在 する。更に、2以上の不斉炭素原子を有するときは、ジ アステレオ異性体が存在する。本発明にはこれらの異性 体の混合物や単離されたものが含まれる。さらに、本発 明化合物は水和物又はメタノールもしくはエタノール等 の溶媒和物又はそれらの結晶多形も含む。以上、本発明 化合物について詳述したがこれらはすべて本発明化合物 に包含される。

【0012】(製造法)本発明化合物は、種々の合成法 を適用して製造することができる。以下にその代表的な

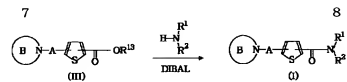
【0013】(第一製法) 【化3】

(式中、B環、A、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は前述のとおりであ る。)

本発明化合物(I)は一般式(II)で示されるカルボ ン酸化合物を常法によりアミド化する事で製造できる。 本反応は、塩化メチレン、DMF、テトラヒドロフラ ン、エーテル、ジオキサン等の有機溶媒中、トリエチル アミン、ジイソプロピエチルアミン等の有機塩基存在 下、ジシクロヘキシルカルボジイミド等のカルボジイミ ド, ジフェニルフォスフォリルアジド, N, N' -ジス※

※クシンイミジニルカーボネート等の脱水縮合剤を用い氷 40 冷乃至加熱寒流下行うか、又は常法により(II)を酸 ハライド又は酸無水物とした後種々のアミン化合物と塩 化メチレン, DMF, テトラヒドロフラン, エーテル, ジオキサン等の有機溶媒中、トリエチルアミン、ジイソ プロピエチルアミン等の有機塩基存在下、氷冷乃至加熱 還流下反応させる。

【0014】(第二製法) 【化4】



(式中、B環、A、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は前述のとおりであり、 R13は低級アルキル基を、DIBALはジイソブチルア ルミニウムヒドリドを意味する。)

本発明化合物(Ⅰ)は一般式(ⅠⅠⅠ)で示されるエス テル化合物とアミン化合物をDIBAL存在下反応させ 10 ル)メチル]ー2ーチオフェンカルボキサミド る事で製造できる。本反応はトルエン、ベンゼン、テト ラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン等の有機溶媒 中、氷冷乃至加熱条件下で行うことができる。このよう にして製造された本発明化合物は、遊離のまま、その 塩、その水和物、その溶媒和物、あるいは結晶多形の物 質として単離精製される。化合物(I)の塩は、常法の 造塩反応に付すことにより製造することもできる。単離 精製は、抽出、濃縮、留去、結晶化、沪過、再結晶、各 種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適用して行 われる。各種の異性体は、適当な原料化合物を選択する 20 ボキサミド ことにより、あるいは異性体間の物理的性質の差を利用 して分離することができる。例えば、光学異性体は、適 当な原料を選択することにより、あるいはラセミ化合物 のラセミ分割法 (例えば、一般的な光学活性な塩基との ジアステレオマー塩に導き、光学分割する方法等)によ り立体科学的に純粋な異性体に導くことができる。以 下,実施例に記載されているものの他に,前述の製造 法、実施例の製造法及び通常の当業者によって公知のそ れらの変法を用いて合成することができ、特別の実験を 必要とせずに次の化合物を得ることができる。

【0015】N-エチル 4-[5-[(ヘキサヒドロ -1-アゼピニル)メチル]-2-テノイル]-1-ピ ペラジンカルボキサミド

N-(4-ニトロフェニル) 4-[5-[(ヘキサヒ ドロー1-アゼピニル)メチル]-2-テノイル]-1 ーピペラジンカルボキサミド

N-(4-メチルベンジル) 4-[5-[(ヘキサヒ ドロー1ーアゼピニル) メチル] -2ーテノイル] -1 ーピペラジンカルボキサミド

ゼピニル) メチル] -2-テノイル] - [1, 4] -ジ アゼパン

N-ベンジル 4-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼ ピニル) メチル] -2-テノイル] - [1, 4] -ジア ゼパンー1ーカルボキサミド

2-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ [-2-7] [-3, 4-3]キノリン

N-[1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル) メチル]-2-テノイル] ピペリジンー4ーイル ベン\*50 ージメチルホルムアルデヒド溶液30m1に5-[(へ

\* ズアミド

3-イル] ウレア

ジン

N-(2-ピリジル) 5-[(ヘキサヒドロアゼピニ ル) メチル] -2-チオフェンカルボキサミド

N-(3-ピリジル) 5-[(ヘキサヒドロアゼピニ

N-(4-ピリジル) 5-[(ヘキサヒドロアゼピニ ル) メチル] -2-チオフェンカルボキサミド 4-ベンジリデン-1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル) メチル] -2-テノイル] ピペリジン N-ベンジル-3-[1-[5-[(ヘキサヒドロ-1 ーアゼピニル) メチル] -2-テノイル] ピロリジンー

N-(2-オキソ-2-フェニル) 5-[(ヘキサヒ ドロー1ーアゼピニル)メチル] -2-チオフェンカル

1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-テノイル] ピペリジン-4-オン 4-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-テノイル] モルホリン 1-「5-「(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-テノイル] -4-フェノキシピペリジン 1-ベンゼンスルフォニルー4ー[5-[(ヘキサヒド ロー1ーアゼピニル) メチル] -2-テノイル] ピペラ

30 1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-テノイル] -4-(p-トルイル) ピペラジ

N-ベンジル 4-[4-[(ヘキサヒドロ-1-アゼ ピニル) メチル] -2-テノイル] -1-ピペラジンカ ルボキサミド

N-ベンジル 3-[4-[(ヘキサヒドロ-1-アゼ ピニル) メチル] -2-テノイル] -1-ピペラジンカ ルボキサミド

N-ベンジル 4-[5-[(1-ピロリジル)メチ 4-ベンゾイル-1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-ア 40 ル]-2-テノイル]-1-ピペラジンカルボキサミド [0016]

> 【実施例】以下,実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもので はない。

【0017】実施例1

4-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-テノイル] -1-ピペラジンカルボキサルデ ヒド

1-ピペラジンカルボキサルデヒド600mgのN, N

キサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]-2-チオフェ ンカルボン酸塩酸塩1.5g,トリエチルアミン3.7 mlを加え、氷冷下ジフェニルフォスフォリルアジド 1.2mlを加えた後室温で一晩攪拌した。反応液に飽 和重曹水100mlを加え析出した結晶を沪過し,イソ プロパノールージイソプロピルエーテルで再結晶して標 題化合物781mgを得た。

融点:86-87℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.50-1.70$  (8H, m), 2.65-2. 70 (4H, m), 3. 45 (2H, t), 3. 62 (2H, t), 3. 75 (2H, t), 3. 79 (2 H, t), 3.83(2H, s), 6.85(1H, d), 7. 19 (1H, d), 8. 12 (1H, s) 【0018】実施例2

エチル 2-[[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニ ル) メチル] -2-テノイル] アミノ] アセテート 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]チオ フェンー2ーカルボン酸塩酸塩900mgのアセトニト リル懸濁液20m1にトリエチルアミン2.5m1を加 20 H, t), 8.51 (1H, t) え10分間撹拌後、N、N'ージスクシンイミジルカー ボネート835mgを加え室温で2時間撹拌した。次に グリシンエチルエステル塩酸塩455mgを加え室温で 一晩攪拌後, 減圧濃縮し, 残渣に飽和重曹水50m1を 加えクロロホルム50m1で3回抽出した。有機層を合 わせてブラインで洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥 後、減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィーにて精製して標題化合物400mgを得 た。

融点:63-64℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.29 (3H, t), 1.55 (8H, s),$ 1. 60-1. 70(4H, m), 2. 60-2. 67(2H, m), 3.82(2H, s), 4.20(2 H, d), 4. 25 (2H, q), 6. 38 (1H, b r), 6.86(1H, d), 6.44(1H, d) 【0019】実施例3

N-ベンジル-2-[[5[(ヘキサヒドロ-1-アゼ ピニル) メチル] -2-テノイル] アミノ] アセタミド N-ベンジル-2-アミノアセタミド塩酸塩534m g, 5-[1-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メ チル] -2-チオフェンカルボン酸塩酸塩800mgを 用い、実施例1の方法によりアミド化し、標題化合物6 00mgを得た。

融点:157−158℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標

 $\delta: 1.56 \text{ (8H, s)}, 2.55-2.60 \text{ (4)}$ H, m), 3.79 (2H, s), 3.86 (2H, s)d), 4. 29 (2H, d), 6. 95 (1H, d), 7.20-7.35(5H, m), 7.61(1H, m)d), 8. 40 (1H, t), 8. 67 (1H, t) 【0020】実施例4

10

N-ベンジル-3-[[5-[(ヘキサヒドロ-1-ア ゼピニル) メチル] -2-テノイル] アミノ] プロピオ ナミド

N-ベンジル-3-アミノプロピオナミド塩酸塩856 mg, 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル]-2-チオフェンカルボン酸塩酸塩1.0gを用 10 い、実施例1の方法によりアミド化して標題化合物80 Omgを得た。

融点:152-153℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標 準)

 $\delta:1.56$  (8H, s), 2.59 (4H, s),  $3.\ 10-3.\ 20(2H, m)$ ,  $3.\ 25-3.\ 40$ (2H, m), 3. 78(2H, s), 4. 21(2H, d), 6.94(1H, d), 7.15-7.30(5H, m), 7. 55 (1H, d), 8. 43 (1

## 【0021】実施例5

N-[3-(N-ベンジルカルバモイル)プロピル]-5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]-2 ーチオフェンカルボキサミド

N-ベンジル-4-アミノブチラミド塩酸塩1.2g、 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]-2 ーチオフェンカルボン酸塩酸塩1.0gを用い、実施例 1の方法によりアミド化して標題化合物720mgを得 た。

30 融点:137-138℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13、TMS内部標準)  $\delta: 1.56$  (8H, s), 1.90-2.00 (2 H, m), 2. 35 (2H, dd), 2. 65 (4H, dd), 3. 40-3. 50 (2H, m), 3. 81 (2H, s), 4. 42 (2H, d), 6. 22 (1 H, br), 6.70 (1H, br), 6.84 (1 H, d), 7. 31 (5H, s), 7. 38 (1H, d)

【0022】実施例6

1) tーブチル(S)-4-ベンジルカルバモイルー 2, 2-ジメチル-3-オキサゾリジンカルボキシレー

1N ジイソブチルアルミニウムヒドリドートルエン溶 液10mlにベンジルアミン1.2mlを加え発熱した 反応液が室温に戻るまで約1時間攪拌し、3-t-ブチ  $\nu, 4-x+\nu, (S)-2, 2-y+\nu-3, 4-$ オキサゾリジンジカルボキシレート2.6gのトルエン 溶液10m 1を加え,60℃で3時間攪拌した。次に反 応液を氷冷し、水10mlを加え30分間攪拌後セライ 50 ト沪過し、ブライン100mlを加えトルエン100m

1で2回分液した。有機層を合わせて無水硫酸ナトリウ ムにて乾燥後減圧濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグ ラフィーにて精製して標題化合物2.5gを得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDC13, TMS内部標準)  $\delta:1.41$  (9H, s), 1.52 (3H, s),

1. 61 (3H, s), 3. 90-4. 60 (5H, m), 7.32(5H, s)

【0023】2)(S)-N-ベンジル-2-アミノ-3-ヒドロキシプロピオナミド塩酸塩

t-ブチル(S)-4-ベンジルアミノカルボニルー 2, 2-ジメチル-3-オキサゾリジンカルボキシレー ト2.5gに4N塩-酢酸エチル溶液を加え室温で攪拌 後、析出した結晶を沪過して標題化合物800mgを得

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-de, TMS内部標 準)

 $\delta$ : 3. 34 (1H, s), 3. 60-4. 00 (2 H, m), 4. 35 (2H, d), 5. 53 (1H, t), 7. 31 (5H, s), 8. 91 (1H, t) 【0024】3)(S)-N-[1-[(N-ベンジル 20 N-ベンジル-2-[N-ベンジル-N-[5-[(へ カルバモイル) -2-ヒドロキシエチル] -5- [ (へ キサヒドロー1ーアゼピニル) メチル] ー2ーチオフェ ンカルボキサミド

(S) -N-ベンジル-2-アミノ-3-ヒドロキシプ ロピオナミド塩酸塩367mg, 5-[(ヘキサヒドロ -1-アゼピニル)メチル]-2-チオフェンカルボン 酸塩酸塩243mgを用い、実施例2の方法によりアミ ド化して標題化合物438mgを得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.65 (8H, s), 2.50-2.70 (4)$ H, m), 3. 60-3. 70 (1H, m), 3. 81 (2H, s), 4.22(1H, d), 4.40-4. 60 (2H, m), 4.63 (1H, br), 6.85 (1H, d), 7. 20-7. 40(5H, m), 7. 41 (1H, d)

#### 【0025】実施例7

N; N-ビス [ (N-ベンジルカルバモイル) メチル] -5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]-2-チオフェンカルボキサミド

N, N-ビス [N-ベンジルカルバモイル) メチル] ア 40 ミン1.7g,5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニ ル) メチル] -2-チオフェンカルボン酸塩酸塩1.5 gを用い、実施例1の方法によりアミド化して標題化合 物2.0gを得た。

融点:147-148℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-ds, TMS内部標

 $\delta: 1.56 (8H, s), 2.50-2.65 (4)$ H, m), 3.31(4H, s), 3.79(2H,s), 6.88(1H, d), 7.13(1H, d),

12 7. 20-7. 40(10H, m), 8. 78(1H, m)br), 9. 26 (1H, br)

#### 【0026】実施例8

N-ベンジル-2-[N-[5-[(ヘキサヒドロ-1 -アゼピニル) メチル] -2-テノイル] -N-メチル アミノ] アセタミド

エチル 2-[N-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼ ピニル) メチル] -N-メチルアミノ] アセテート1. 5g, ベンジルアミンO.6mlを用い, 実施例6-10 1)の方法によりアミド化して標題化合物1.0gを得

融点:105-106℃

た。

核磁気共鳴スペクトル(CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.56 (8H, s), 2.66 (4H, dd),$ 3. 32 (3H, s), 3. 82 (2H, s), 4. 1 8 (2H, s), 4. 48 (2H, d), 6. 83 (1 H, d), 7. 27 (5H, s), 7. 32 (1H, d)

## 【0027】実施例9

キサヒドロー1ーアゼピニル) メチル] ー2ーテノイル アミノ] アセタミド エチル 2-[N-ベンジル-N-[5-[(ヘキサヒ

ドロー1ーアゼピニル) メチル] -2-テノイルアミ J] Pセテート1.5g, ベンジルアミン0.5m1を 用い実施例6-1)の方法によりアミド化して標題化合 物1.0gを得た。

融点:119-120℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準) 30  $\delta$ : 1. 57 (8H, s), 1. 60-1. 70 (4 H, m), 2. 60-2. 70 (4H, m), 3. 81 (2H, s), 4. 61 (2H, d), 6. 14 (1 H, br), 6.84 (1H, d), 7.20-7.4 0(6H, m)

#### 【0028】実施例10

N-(2-ベンジルオキシエチル)-5-[(ヘキサヒ ドロー1ーアゼピニル)メチル] -2-チオフェンカル ボキサミド

(2-ベンジルオキシエチル) アミン439mg, 5-[ (ヘキサヒドロー1ーアゼピニル) メチル] ー2ーチ オフェンカルボン酸塩酸塩800mgを用い、実施例2 の方法によりアミド化して標題化合物800mgを得 た。

融点:56-57℃

核磁気共鳴スペクトル(CDC 13, TMS内部標準)  $\delta: 1.60-1.70$  (8H, m), 2.60-2. 70 (4H, m), 3.64 (4H, s), 3.80 (2H, s), 4.55(2H, s), 6.30(1)H, br), 6.84 (1H, d), 7.20-7.4 50 0 (6H, m)

#### 【0029】実施例11

N-ベンジル-4-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼ ピニル) メチル] -2-テノイル] -1-ピペラジンカ ルボキサミド

N-ベンジル-1-ピペラジンカルボキサミド690m g, 5~ [ヘキサヒドロー1~アゼピニル) メチル] -2-チオフェンカルボン酸塩酸塩875mgを用い実施 例1の方法によりアミド化して標題化合物700mgを 得た。

融点:86-88℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.56 (8H, s), 2.66 (4H, dd),$ 3.40-3.50(4H, m), 3.70-3.80(4H, m), 3.81 (2H, s), 4.45 (2 H, d), 4. 72 (1H, t), 6. 84 (1H, b) r), 7. 25-7. 52 (6H, m)

### 【0030】実施例12

1-ベンゾイル-4-[5-[(ヘキサヒドロ-1-ア ゼピニル) メチル] -2-テノイル] ピペラジン 1-ベンゾイルピペラジン塩酸塩740mg,5-[(ヘキサヒドロー1ーアゼピニル)メチル]ー2ーチ オフェンカルボン酸塩酸塩900mgを用い実施例1の 方法によりアミド化して標題化合物800mgを得た。 融点:103-105℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.50-1.70$  (8H, m), 2.60-2. 70(4H, m), 3.30-4.00(10H, m)m), 6.83(1H, d), 7.18(1H, d), 7. 40-7. 50 (4H, m)

#### 【0031】実施例13

1-[5-[[4-(2-ピリミジニル)-1-ピペラ ジニル] カルボニル] -2-テニル] ヘキサヒドロ-1 ーアゼピン

 $1 - (2 - \text{ピリミジニル}) \, \text{ピペラジン893mg}, 5 -$ [(ヘキサヒドロー1ーアゼピニル)メチル]ー2ーチ オフェンカルボン酸塩酸塩1.5gを用い、実施例1の 方法によりアミド化して標題化合物1.2gを得た。 融点:108-109℃

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-de, TMS内部標 準)

 $\delta: 1.57 (8H, s), 2.62 (4H, dd),$ 3. 73(4H, s), 3. 75-3.85(6H, s)m), 6. 67 (1H, t), 6. 95 (1H, d), 7. 30 (1H, d), 8. 39 (2H, d)

#### 【0032】実施例14

1-[5-[[4-(2-ピリジニル)-1-ピペラジ ニル] カルボニル] -2-テニル] ヘキサヒドロ-1-アゼピン

1-(2-ピリジニル) ピペラジン1.0ml,5-[(ヘキサヒドロー1ーアゼピニル)メチル] -2-チ 50 核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

14 オフェンカルボン酸塩1.5gを用い実施例1の方法に よりアミド化して標題化合物1.0gを得た。

融点:84-85℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標 準)

 $\delta: 1.57 (8H, s), 2.62 (4H, dd),$ 3.50-3.60(4H, m), 3.70-3.80(4H, m), 3.81 (2H, s), 6.67 (1 H, dd), 6.84 (1H, d), 6.95 (1H,

10 d), 7. 30 (1H, d), 7. 57 (1H, d d), 8. 13 (1H, d)

#### 【0033】実施例15

1-[5-[(4-フェニル-1-ピペラジニル)カル ボニル] -2-テニル] -ヘキサヒドロアゼピン 1-フェニルピペラジン0.8m1,5-[(ヘキサヒ ドロー1ーアゼピニル)メチル] -2-チオフェンカル ボン酸塩酸塩1.5gを用い、実施例1の方法によりア ミド化して標題化合物800mgを得た。

融点:83-84℃

20 核磁気共鳴スペクトル (DMSO-ds, TMS内部標 準)

 $\delta: 1.57 (8H, s), 2.62 (4H, dd),$ 3. 20 (4H, t), 3. 78 (4H, t), 3. 8 1 (2H, s), 6.82 (1H, d), 6.40-7. 00(3H, m), 7. 20-7. 30(3H,

#### 【0034】実施例16

1-[5-[(4-ベンジル-1-ピペラジニル)カル ボニル] -2-テニル] ヘキサヒドロ-1-アゼピン 30 1-ベンジルピペラジン960mg, 5-[(ヘキサヒ ドロー1ーアゼピニル)メチル] -2-チオフェンカル ボン酸塩酸塩1.5gを用い、実施例1の方法によりア ミド化して標題化合物 1.9 gを得た。

融点:88-89℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標 準)

 $\delta: 1.56 (8H, s), 2.40 (4H, dd),$ 2.60(4H, t), 3.51(2H, s), 3.6 3 (4H, t), 3. 79 (2H, s), 6. 91 (1 40 H, d), 7. 21 (1H, d), 7. 25-7. 40 (5H, m)

#### 【0035】実施例17

1ーベンジルー4ー [5ー [ヘキサヒドロー1ーアゼピ ニル) メチル] -2-テノイル] -2-ピペラジノン  $1 - \langle \langle \rangle \rangle \rangle - 2 - \langle \langle \rangle \rangle \rangle / \langle \langle \rangle \rangle = 1 - \langle \langle \rangle \rangle \rangle / \langle \langle \rangle$ [(ヘキサヒドロー1ーアゼピニル)メチル]ー2ーチ オフェンカルボン酸601mgを用い、実施例1の方法 によりアミド化して標題化合物600mgを得た。

融点:98-99℃

 $\delta: 1.50-1.70$  (8H, m), 2.66 (4 H, dd), 3. 35 (2H, t), 3. 82 (2H, s), 3. 91 (2H, t), 4. 52 (2H, s), 4. 64 (2H, s), 6. 84 (1H, d), 7. 2 2(1H, d), 7.30-7.40(5H, m)【0036】実施例18

エチル 4[4-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピ ニル) メチル] -2-テノイルピペラジン-1-カルボ キシレート塩酸塩

エチル 1-ピペラジンカルボキシレート0.8ml, 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニルメチル]-2-チオフェンカルボン酸塩酸塩1.5gを用い、実施例1 の方法によりアミド化し,得られた化合物に4 N塩酸-酢酸エチル溶液を加え析出した結晶を沪過して標題化合 物1.1gを得た。

融点:207-209℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標

 $\delta: 1.20 (3H, t), 1.50-1.90 (8)$ H, m), 3.00-3.10(2H, m), 3.30 20 核磁気共鳴スペクトル(CDCl3, TMS内部標準) -3.40(2H, m), 3.46(4H, t), 3.64 (4H, t), 4. 07 (2H, q), 4. 56 (2H, d), 7. 42 (1H, d), 7. 44 (1 H, d), 10.80(1H, br)

## 【0037】実施例19

1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-テノイル] -4-(4-メトキシベンゾイ ル] ピペラジン塩酸塩

1-(4-メトキシベンゾイル)ピペラジン2.2g, ーチオフェンカルボン酸塩酸塩2.8gを用い,実施例 1の方法によりアミド化して得られた化合物に4N塩酸 一酢酸エチル溶液を加え析出した結晶を沪過し、メタノ ールーイソプロパノールより再結晶して標題化合物2. 7gを得た。

融点:205-207℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-ds,TMS内部標 準)

 $\delta: 1.30-1.90$  (8H, m), 3.00-3. 15(2H, m), 3.30-3.40(2H, m), 3.50-3.75 (8H, m), 3.80 (3H, s), 4.59 (2H, d), 7.00 (2H, d), 7. 38 (1H, d), 7. 41 (2H, d), 7. 4 4 (1H, d), 10. 10 (1H, br)

#### 【0038】実施例20

tーブチル 4ー [5ー [ (ヘキサヒドロー1ーアゼピ ニル) メチル] -2-テノイル] -1-ピペラジンカル ボキシレート

tーブチル 1ーピペラジンカルボキシレート980m g,5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル] 50 核磁気共鳴スペクトル(CDC13, TMS内部標準)

-2-チオフェンカルボン酸塩酸塩1.5gを用い、実 施例1の方法によりアミド化して標題化合物1.1gを 得た。

16

融点:115-116℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.48(9H, s), 1.62(8H, br),$ 2. 67 (4H, dd), 3. 49 (4H, t), 3. 72 (4H, t), 3. 82 (2H, s), 6. 83 (1H, d), 7. 16 (1H, d)

【0039】実施例21 10

> 4-(4-フルオロベンゾイル)-1-[5-[(へキ サヒドロー1ーアゼピニル)メチル]ー2ーテノイル] ピペラジン

1-(4-フルオロペンゾイル)ピペラジン塩酸塩1. 3g, 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-チオフェンカルボン酸塩酸塩1.5gを用 い,実施例1の方法によりアミド化して標題化合物1. 6gを得た。

融点:107-108℃

 $\delta:1.50-1.70$  (8H, m), 2.67 (4 H, t), 3. 40-3. 80 (8H, br), 3. 8 2(2H, s), 6.83(1H, d), 7.10-7. 30 (4H, m), 7. 45 (1H, d) 【0040】実施例22

1-[5-[(ヘキサヒドロアゼピニル)メチル]-2 ーテノイル] ー4ー(4ーニトロベンゾイル)ピペラジ

1-(4-ニトロベンゾイル) ピペラジン塩酸塩1.4 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]-2 30 g,5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル] -2ーチオフェンカルボン酸1.5gを用い、実施例1 の方法によりアミド化し、標題化合物960mgを得 た。

融点:121-122℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.50-1.70$  (8H, m), 2.67 (4 H, t), 3. 46 (2H, br), 3. 74 (2H, br), 3.82(2H, s), 3.87(4H, b r), 6.84 (1H, d), 7.19 (1H, d), 40 7.60 (2H, d), 8.31 (2H, d)

【0041】実施例23

4-シクロヘキシルカルボニル-1-[5-[(ヘキサ ヒドロー1ーアゼピニル) メチル] ー2ーテノイル] ピ ペラジン

1-シクロヘキサンカルボニルピペラジン1.1g,5 - [ (ヘキサヒドロー1-アゼピニル) メチル] -2-チオフェンカルボン酸塩酸塩1.4gを用い、実施例1 の方法によりアミド化して標題化合物1.0gを得た。 融点:96-97℃

17

 $\delta: 1. 20-1. 30 (2H, m), 1. 50-1.$ 90 (16H, m), 2. 40-2.50 (1H, m), 2. 67 (4H, dd), 3.  $50\sim3$ . 80 (8H, m), 3. 82 (2H, s), 6. 83 (1H, d), 7. 17 (1H, d)

#### 【0042】実施例24

1 [5-[(4-アセチル-1-ピペラジニル)カルボ ニル] -2-テニル] ヘキサヒドロ-1-アゼピン塩酸

1-アセチルピペラジン650mg, 5-[(ヘキサヒ 10 ドロー1ーアゼピニル) メチル] -2-チオフェンカル ボン酸塩酸塩1.4gを用い、実施例1の方法によりア ミド化して標題化合物900mgを得た。

融点:195-197℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.50-1.70$  (4H, br), 1.80-1. 90 (4H, br), 2. 12 (3H, s), 2. 96 (2H, br), 3. 55 (4H, t), 3. 70 (4H, t), 3. 79 (2H, t), 4. 34 (2 H, s), 7. 24 (1H, d), 7. 60 (1H, d), 12. 73 (1H, br)

#### 【0043】実施例25

1-ベンジル-3-[[5-[(ヘキサヒドロ-1-ア ゼピニル)メチル] -2-テノイル]アミノ] -1, 3, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロー2H-アゼピンー 2-オンモノオキザレート

2-アミノ-1-ベンジル-1, 3, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロ-2H-アゼピン-2-オン666mg, 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチル]-2 ーチオフェンカルボン酸塩酸塩900mgを用い,実施 30 H,d) 例2の方法によりアミド化して得られた化合物910m gにメタノール中シュウ酸184mgを加えて溶解した 後減圧濃縮し、アセトニトリルより再結晶して標題化合 **物810mgを得た。** 

融点:120-121℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-ds,TMS内部標

 $\delta: 1.15 (1H, dd), 1.50-1.80 (1$ 1H, m), 1.80-1.90(2H, dd), 2.98 (4H, s), 3. 27 (1H, dd), 3. 59 40 融点:86-88℃ (1H, dd), 4. 28 (2H, s), 4. 50 (2 H, d), 4. 63 (2H, d), 4. 81 (1H, d d), 7. 20 (1H, s), 7. 25-7. 35 (5 H, m), 7.80 (1H, d), 8.47 (1H, d)

#### 【0044】実施例26

N-(トランス-4-メトキシシクロヘキシル)-5-[(ヘキサヒドロー1ーアゼピニル)メチル] -2-チ オフェンカルボキサミド

トランス-4-メトキシシクロヘキシルアミン塩酸塩4 50 【0047】実施例29

80mg, 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メ チル]-2-チオフェンカルボン酸塩酸塩800mgを 用い、実施例2の方法によりアミド化して標題化合物6 80mgを得た。

18

融点:130-131℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.20-1.30$  (2H, m), 1.30-1. 40(2H, m), 1.50-1.70(8H, m),2.00-2.20(4H, m), 2.66(4H, d)d), 3.10-3.20(1H, m), 3.35(3H, s), 3.81 (2H, s), 3.90-4.00 (1H, m), 5. 64 (1H, d), 6. 83 (1 H, d), 7. 35 (1H, d)

#### 【0045】実施例27

1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル]-2-テノイル]-4-ピペリジンカルボキサミド 4-ピペリジンカルボキサミドO.7g,5-[(ヘキ サヒドロー1ーアゼピニル)メチル]ー2ーチオフェン カルボン酸塩酸塩1.5gを用い,実施例1の方法によ 20 りアミド化して標題化合物1.2gを得た。

融点:126-128℃

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-de, TMS内部標

 $\delta: 1.40-1.50$  (2H, m), 1.56 (8 H, s), 1. 70-1. 80 (2H, m), 2. 35 -2. 45 (1H, m), 2. 61 (4H, dd), 2.95-3.05(2H, br), 3.20-3.40 (2H, br), 3.80 (2H, s), 4.23 (2H, d), 6. 91 (1H, d), 7. 20 (1

#### 【0046】実施例28

4-[[1-[5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニ ル) メチル] -2-テノイル] -4-ピペリジル] オキ シ] アセトアニリド

4-[(4-ピペリジル)オキシ]アセトアニリド28 Omg, 5-[(ヘキサヒドロ-1-アゼピニル)メチ ル] -2-チオフェンカルボン酸塩酸塩330mgを用 い,実施例1の方法によりアミド化して標題化合物34 Omgを得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)  $\delta: 1.50-1.70(12H, m), 1.85-$ 1. 90 (2H, m), 1. 90-2. 05 (2H, m), 2. 16 (3H, s), 2. 66 (4H, d d), 3.70-3.80(2H, m), 3.82(2H, s), 3.85-4.00(2H, m), 4.50-4.60(1H, m), 6.82(1H, d), 6.89 (2H, d), 7. 12 (1H, br), 7. 16 (1H, d), 7.40(2H, d)

N-ベンジル-N-アルファー[5-[(ヘキサヒドロ -1-アゼピニル) メチル] -2-テノイル] -1-フ ェニルアラナミド

N-ベンジル-1-フェニルアラナミド1.2g,5-[(ヘキサヒドロー1ーアゼピニル)メチル]ー2ーチ オフェンカルボン酸1.2gを用い、実施例1の方法に よりアミド化して標題化合物620mgを得た。

融点:86-87℃

核磁気共鳴スペクトル (CDC13, TMS内部標準)

\*H, t), 3.09(1H, dd), 3.26(1H, dd), 3.81 (2H, s), 4.29 (1H, d), 4. 39 (1H, d), 4. 78 (1H, m), 5. 99 (1H, t), 6. 84 (1H, d), 7. 0 7(2H, d), 7.20-7.60(9H, m)以下表に上記実施例1~29により得られた化合物の化 学構造式を示した。

20

[0048]

【表1】  $\delta: 1.50-1.70$  (8H, m), 2.66 (4 \*10

実施例
1

実施例	化学构造式	实施例	化学制造式		
1		10	CASA HANDO		
2	Carly Hilo	11			
3		12	ago'o		
· 4		13			
5		14	ago o		
6	CACA H OH	15			
7	CAS ON	16	agao		
8	Coop Me 9	17	agao		
9		18			

[0049]

※40※【表2】

2.	<u> </u>		22
実施例	化学構造式	実施例	化学構造式
19	Charle OMO	25	
20	again+	28	OMe OMe
21	ago'a	27	O Nitz
22	approlo <sub>nos</sub>	28	SE COLOR
23	agaio	29	
24	C.Q.O'm		

#### [0050]

【発明の効果】本発明化合物(I)は特異的な抗PCP作用を有し、これに基づく向精神薬、抗精神分裂病薬、アルツハイマー病などの抗痴呆薬、痴呆に伴うせん妄などの問題行動改善薬、又は小児期の精神遅滞や自閉症の治療薬として有用である。本発明化合物(I)の抗PCP作用は、以下の試験方法によって確認された。

#### 【0051】抗PCP作用試験

## 実験方法

ウィスター系雄性ラット(n=8)(体重200~30 0g) にPCP (3mg/kg) を皮下投与し, 30分 後にホールボートアバラータス (HBA) に入れた。被 験化合物(10mg/kg)は,PCPの投与15分前 に皮下投与した。HBAは、床に直径4cmの穴16個 を施し、周囲に高さ20cmの壁を有する縦横40cm のオープンフィールドである [Psychopharm acology, 52, 271 (1977)]. HBA におけるラットの運動量(9分割した床の区画を移動す る回数(Locomotion))及び探索行動(穴に 40 頭を入れる回数(Dipping))を5分間にわたり 測定した。また、PCP (3mg/kg)を皮下投与し たウィスター系雄性ラット(n=8)を対照群とした。 この薬理試験において本発明化合物は、PCPにより誘 発された運動量の増大及び探索行動の低下に対し,統計 学的に有意に (マンホイットニーUテストによる対照群 との比較) 拮抗した。

\*【0052】本発明化合物(I)又はその塩の一種又は 2種以上を有効成分として含有する製剤は、通常用いられる製剤用の担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて、 錠剤、バッカル、散剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、 丸剤、経口用液剤(シロップ剤を含む)、注射剤、吸入 剤、坐剤、経皮用液剤、軟膏、経皮用貼付剤、経粘膜貼 剤(例えば口腔内貼付剤)、経粘膜用液剤(例えば経鼻 用液剤)などに調製され、経口的又は非経口的に投与さ れる。製剤用の担体や賦形剤としては固体又は液体状の 非毒性医薬用が挙げられる。これらの例としては、例え ば乳糖、ステアリン酸マグネシウム、スターチ、タル ク、ゼラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴム、オリー ブ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリコール等や その他常用のものが例示される。

【0053】本発明化合物(I)のヒトに対する臨床投与量は適用される患者の症状、体重、年令、性別、投与ルート等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常成人1人当たり、1日につき0.1~1000mg、好ましくは1~200mgの範囲で1日1回から数回に分け経口投与されるか、又は成人1人当たり、1日につき0.1~1000mg、好ましくは0.3~30mgの範囲で、1日1回から数回に分け静脈内投与されるか、又は、1日1時間~24時間の範囲で静脈内持続投与される。もちろん前記したように、投与量は種々の条件で変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もある。

## フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ	•	技術表示箇所
CO7D 409/12	213		C 0 7 D 409/12	213	
	223		•	223	
	239			239	
	241			241	
413/12	333		413/12	333	

(72)発明者 森田 琢磨

茨城県つくば市二の宮1-1-1 二の宮

荒井マンション208号

(72)発明者 塚本 神一

茨城県つくば市小野川4-14